POWERED BY Dialog

Long-lasting broad spectrum herbicide compsn. - contg. mixt. of novel N-substd. chloroacetanilide and pyrazole deriv

Patent Assignee: NISSAN CHEM IND LTD; TOKUYAMA SODA KK

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week Ty	pe
JP 61148105	A	19860705	JP 84270461	A	19841221	198633B	

Priority Applications (Number Kind Date): JP 84270461 A (19841221)

Patent Details

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC Filing Notes
JP 61148105	Α		18	

Abstract:

JP 61148105 A

Herbicide compsn. contains a mixt. of N-substd.-chloroacetani-lide of formula (I) (A = halogen or 1-3C alkoxy; R1 and R2 are independently halogen or 1-3C alkyl) and pyrazole deriv. of formula (II) (Y = lower alkylene; each X is independently halogen, nitro or 1-4C alkyl; and n = 0 or 1-3).

(I) can be prepd. by reacting a cpd. of formula (III) with chloroacetyl halide in the presence of acid binder such as trimethylamine and soium carbonate. The reaction temp. is -20 to 150 deg.C, pref. 0-120 deg.C. The active mixt. is used at 0.1-200 g, pref. 0.5-50 g per are.

ADVANTAGE - Phytotoxicity of (I) can be reduced by addn. of (II). The compsn. is safe for rice and shows long lasting herbicidal effect. (18pp Dwg.No.0/0)

Derwent World Patents Index © 2001 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 4712742



.

.

•



⑩日本国特許庁(JP)

の特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭61 - 148105

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和61年(1986)7月5日

A 01 N 43/56 //(A 01 N 43/56 43:10) 7215-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全18頁)

砂発明の名称 除草剤組成物

②特 顧 昭59-270461

跭

②出 願 昭59(1984)12月21日

砂発明者 加藤

三 藤沢市遠藤205

70条 明 者 猪 飼

藤沢市遠藤2051 徳山曹遠株式会社藤沢研究所内 埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470 日産化学工業株式会

社生物化学研究所内

砂発明者 鈴木 宏一

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470 日産化学工業株式会

社生物化学研究所内

70発明者 小笠原 勝

藤沢市遠藤2051 徳山曹達株式会社藤沢研究所内

⑪出 願 人 徳山曹達株式会社

徳山市御影町1番1号

の出 願 人 日産化学工業株式会社

東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

四代 理 人 弁理士 高 月 亨

明 細 書

- 1. 発明の名称 除草剤組成物
- 2. 特許請求の範囲

一般式(I)

(但し、Aはハログン原子又は炭素原子数1~3のアルコキン基を示し、B1及びB2は同種又は 異種のハロゲン原子又は炭素原子数1~3のアルキル基を示す)で示されるN- 電換 - クロロアセトアニリドの一種又は二種以上と、

一般式(11)

(但し、Yは低級アルキレン基を示し、Xは同種 又は異種のハログン原子、ニトロ基又は炭素原子 数1~4のアルキル基を示し、nは0又は1~3 の整数を示す)で示されるピラゾール勝導体の一 種又は二種以上

とからなる除草剤組成物。

3. 発明の詳細な説明

〔歳業上の利用分野〕

本発明は水田用又は畑作用除草剤として有効な除草剤組成物を提供する。

〔従来技術及び発明が解決しようとする問題点〕 従来除草活性を有する機々の化合物が発見され 提案されてきた。そして、より少量の有効成分の 使用量でより除草活性を示す化合物の開発が要望 されて来た。

本発明者等は優れた除草活性を有する新規な除草剤を既に数種々提案して来た。その後更に除草活性の優れた除草剤の開発研究をすすめて来た結果、特定の化合物を組合せて使用することによりこれらの各単独の使用に比べてより除草活性が優れた除草剤となる混合組成物を見出し、ここに提案するに至った。

特開昭61-148105(2)

〔問題を解決するための手段〕 本発明は、

一般式〔I〕

(但し、Aはハロゲン原子又は炭素原子数1~3のアルコキン基を示し、B. 及びB. は同種又は 異種のハロゲン原子又は炭素原子数1~3のアルキル基を示す)で示されるN-置換-クロロアセトアニリドの一種又は二種以上と、

(但し、Yは低級アルキレン基を示し、Xは同種 又は異種のハロゲン原子、ニトロ基又は炭素原子 数1~4のアルキル基を示し、nは0又は1~3

用される。更にまた上記一般式 [1] 中、 R: 及び R: のアルキル基はメチル基、エチル基、ブロビル基等の炭素原子数 1 ~ 3 のものが特に限定されず使用される。

本発明の前記一般式(!)で示される化合物は新規な化合物で、その構造は、次の手段によって確認することができる。

(1) 赤外吸収スペクトル(IR)を測定することにより、3150~2800cm⁻¹ 付近にCH結合に基づく吸収、1680~1670cm⁻¹ 付近に アミド基のカルボニル結合に基づく特性吸収を観察することができる。

四 質量スペクトル(m a)を測定し、観察される各ピーク(一般にはイオン質量数mをイオンの荷電数。で除したm/。で表わされる値)に相当する組成式を算出することにより、測定に供した化合物の分子量ならびに放分子内における各原子団の結合様式を知ることが出来る。すなわち、測定に供した試料を一般式

の整数を示す)で示されるビラゾール誘導体の一 種又は二種以上

とからなる除草剤組成物である。

本発明を構成する除草剤成分の1つは、

一般式〔1〕

(但し、Aはハロゲン原子又は炭素原子数1~3のアルコキシ基を示し、B1及びB2は同種又は 異種のハロゲン原子又は炭素原子数1~3のアル キル基を示す)で示されるNー世換ークロロアセ トアニリドである。

上記一般式(I)中、A,B1及びB1で示されるハロゲン原子としては塩素、臭素、フッ素、ヨウ素の各原子が特に塩素原子、臭素原子が好適に使用される。また上記一般式(I)中、Aのアルコキン基はメトキン基、エトキン基、ブロボキン基等の炭素原子数1~3のものが特に限定されず使

で表わした場合、一般に分子イオンビーク(以下M[®] と略記する)が分子中に含有されるハロゲン原子の個数に応じて同位体存在比に従った強度比で観察されるため、測定に供した化合物の分子量を決定することが出来る。さらに前記一般式で示される本発明の化合物については、M[®] - C&,

M[®] - COOH₂C& 及び A + S

る特徴的な強いピークが観察され、肢分子の結合 様式を知ることが出来る。

(1) 「H 一核磁気共鳴スペクトル(「H ーnmr)を測定することにより、前記一般式で表わされる本発明の化合物中に存在する水素原子の結合様式を知ることが出来る。前記一般式〔1〕で示される化合物の「H ー n m r(8 , p p m :テトラメチルシラン基準、重クロロホルム溶媒中)の代表例とし

て、N - (2 - (5' - プロム) - チェニルメチル)-N - 00 ロ アセト - 02 、06 - 03 メチルアニリド について 01 H - 01 H - 02 所 結果を示すと次のとかりである。

すなわち、2.0 ppm にプロトン 6 個分に相当 する一重線が認められ、フエニル基の 2 及び 6 位 に置換したメチル基 (d) によるものと帰属できる。 3.6 6 ppm にプロトン 2 個分に相当する一重線 が認められ、クロルアセチル基中のメチレン 基(h) によるものと帰属できる。 4.7 5 ppm にプロト ン 2 個分に相当する一重線が認められ、メチレン 甚(c) によるものと帰属できる。 6.6 7 ppm にプロト フェン環に置換したプロトン(a), (b) によるものと フェン環に置換したプロトン

ロアセトアニリドは、前配一般式中のA・R1及びR2の種類によってその性状が多少異なるが、一般に常温常圧にないては羨黄色をたは黄色のお稿を有する。 現ではまたは固体であり、極めて高沸点を有する。 ものが多い。具体的には後述する実施例に示すが、 上記が大きくなる程序はあるでは、からではからない。 最明の化力をはない、エーテル・アセトリル、アージメチルホルムアといいが、 アルカーの一般格様に可容であるが、 といいないないないないないないない。 といいないないないないないないないないない。

本発明の前記一般式(1)で示される化合物の製造方法は特に限定されるものではない。具体例は後述する実施例に詳述するが、代表的な製造方法を記述すれば以下のようになる。

一般式

帰属できる。 6.95~7.30 ppm にプロトン3個分に相当する多重線が認められ、フェニル差に健換したプロトン(e)・(f)・(g)によるものと帰属できる。

前述の一般式(I)で示される化合物の「H-nmr の特徴を総括すると、クロロアセチル基のメチレ ンプロトンは、通常3.6~3.8 ppm 付近に一重 級で、アミノメチレン基のメチレンプロトンは 4.8 ppm 付近に一重級で(但し、アニリン側の 2.6位が非対称的に置換基が存在する場合には 二重級となって現われる場合がある)、チオフエ ン環側のプロトンは6.0~7.7 ppm に特徴的に ピークを示す傾向がある。

(注) 元素分析によって炭素、水素、窒素、イオウ及びヘロゲンの各度量がを求め、さらに認知された各元素の重量がの和を100から減じることにより、酸素の重量がを算出することが出来、従って、放化合物の組成式を決定することができる。前記のN-(2-チェニルメチル)-N-クロ

(但し、Aはハロゲン原子又は炭素原子数1~3のアルコキン基を示し、B1及びB2はそれぞれ同種または異種のハロゲン原子又は炭素原子数1~3のアルキル基を示す。)で表わされる化合物と、一般式C&CH2OOZ(但し、Zはハロゲン原子を示す。)で表わされるクロロアセチルハロゲニドとを反応させることによって、前配一般式〔1〕で表わされる化合物を得ることができる。

特開昭61-148105(4)

しい。該ハロゲン化水素の捕捉剤は特に限定されず公知のものを使用することが出来る。一般に好適に使用される該捕捉剤としてトリメチルアミン、トリプロビルアミン等のトリアルキルアミン;ピリジン;ナトリウムアルコラート;炭酸ナトリウム等が挙げられる。

前記反応における原料の添加順序は特に限定さ

捕捉剤とから生成する塩及び高分子量化合物を分 離する。故ペンセン層については、、塩化を ルシウム等の乾燥剤で乾燥した後、ペペンを 去し、残査を真空蒸留によってとによって目的物で 取得する。真空蒸留により単離精製する他のロロトグラフィーによる精製、ある媒体の である場合にはヘキサン等の溶媒から再結晶する とにより精製することも出来る。

さらにまた、一般式

(但し、 A はハロゲン原子又は炭素原子数 1 ~ 3 のアルコキン基、 2 はハロゲン原子を示す。)で 表わされる化合物と、一般式

(但し、Bu 及びRo は同種又は異種のハロゲン原子又は 炭素原子数 1~3のアルキル萬を示す。) で表わ れないが、一般には溶媒に前配一般式 (II) で示される化合物を溶解して反応器に仕込み溶媒に溶解したクロロアセチルハログニドを提拌下に添加するのがよい。勿論連続的に反応系に原料を添加し生成した反応物を連続的に該反応系から取出すことも出来る。

前記反応系における温度は広い範囲から選択出来、一般には一20℃~150℃好ましくは「で好ましくは「でいるのでである。反応では、反応では、近常のでは、好ましくは「でものが関の範囲がある。また反応中においては、提择を行うのが好ましい。

反応系から目的生成物すなわち前記一般式(1)で示される化合物を単離精製する方法は特に限定されず公知の方法を採用出来る。例えば反応液を冷却または自然放冷で、室温またはその近くにもどし、反応溶媒、残容をペンセン抽出する。上配操作で、副生するヘロゲン化水素とヘロゲン化水素

されるクロロアセトアニリドとを反応させること によっても前記一般式(I)で表わされる化合物を 得ることが出来る。

原料となる該環換チオフェンならびに該クロロフセトアニリドは如何なる方法で得られたものでも使用出来る。また、該反応を実施する際の諸条件ならびに単離精製方法は既に述べた一般式〔Ⅲ〕で示される化合物とクロロフセチルハロゲニドとの反応において用いた諸条件ならびに単離精製方法と経歴同様な条件が採用出来る。

本発明の除草剤組成物を構成する他の成分は、 一般式 (II)

(但し、Yは低級アルキレン基を示し、Xは同種 又は異種のハロゲン原子、ニトロ基又は炭素原子 故 1 ~ 4 のアルキル基を示し、 n は 0 又は 1 ~ 3 の整数を示す)で示されるピラゾール誘導体であ る。

٨,

上記一般式(II)中、Yで示される低級、ステレン芸・メテルメテレン芸等の炭素原子数1~3の般なエアルキレン芸等の炭素原子数1~3の般なエアルキレン芸の子数1~3の般なで示される。またしてアビがは、スファネーの表示では、カーの炭素原子数1~4の皮を変数でで、というないでは、というないでは、ないの変数はでいる。要数はでいる。要数は、Xは同種又は異種の上記法とのよう。

本発明の構成成分のうち前記一般式 (II) で示されるビラゾール誘導体は例えば特開昭 5 8 - 1 8 5 5 6 8 号公報に示される公知の化合物である。

本発明の構成成分として使用する前配一般式 (II) で示されるピラゾール誘導体はその製法の如何にかかわらず、例えば上記公知の方法で得られ

及び畑作用除草剤として広く使用される。特に水田用除草剤として本発明の除草剤組成物を使用するときは、前記相乗的効果を著しく発揮するだけでなく、極めて薬客のない特性を有し適期幅も大幅に広がる。

本発明の除草剤組成物が最も除草効果を発揮する維草を例示すると次の通りである。

即ち、イヌピエ、タイヌピエ、タマガヤツリ、 ホタルイ、ミズガヤツリ、クログワイ、マンバイ コウキヤガラ、オモダカ、ヘラオモダカ、ウリカ ワ、ヒルムシロ、セリ、ミンハコペ、ヒメミソハ ギ、キカングサ、アゼムシロ、タカサブロウ、ア メリカセンダングサ、アゼナ、アゼトウガラン等 である。

本発明の除草剤組成物を除草剤として使用するときの効果的な実施銀様について更に具体的に脱 明すると次の通りである。

本発明の除草剤組成物を水田土壌に同時に播程されたノビエと水稲に対して使用するとき、1 アール当り 0.1 9 の設度で処理するとノビエの発芽は

るものが特に限定されず使用出来る。

本発明の除草剤組成物は、各構成成分単独の成分を除草剤にしたものと比べると、より広い範囲の雑草に対して優れた除草効果を示すだけでなく、 前記有効成分の使用量が極めて少量であっても、 十分に除草活性を発揮する優れた相乗効果を有する。

従って、本発明の除草剤組成物は水田用除草剤

完全に阻止されるが、水稲は 1 0 0 8 処理した場合でも全く影響がない。従って、一般に 1 アール当り 0.1~2008、好ましくは 0.2~5 0 8 の有効成分量として水田に使用すればよい。

本発明の除草剤組成物は、雑草の発芽的シェび発芽様に処理しても効果を有し、土壌処理、蒸潤処理においても高い効果が得られる。施用場所としては水田はもちろんのこと、各種穀類、マメ類、ワタ、そ菜類等の畑、果樹園、芝生地、牧草地、茶園、桑園、森林地、非農耕地等で広範囲に有用である。

本発明の除草剤組成物は、原体そのものを撒布しても良く、担体や必要に応じては他の補提剤と過合して関鍵した製剤として撒布しても良い。製剤形態は特に制限されず、従来公知の製剤形態が使用される。たとえば粉剤、粗粉剤、微粒剤、粒剤、水和剤、乳剤、フロアブル製剤、油懸腸剤等に調製して使用することが出来る。

本発明の除草剤組成物を製剤に調製する際に使用する固体担体、液体担体、乳化、分散等の目的

特開昭61-148105 (6)

で使用する界面活性剤;補助剤等は公知のものが特に制限されず使用される。

(発明の効果)

本発明の除草剤組成物は、前記説明のように、 た後述する実施例から出かなように、各構成成分の使用結果から比べ、本発明の除草効果を示す。即ち、本発明の除草剤成成分の単独使用に比較して各構成成分の単位に対して、一、 使用量を低減することが出来、低寒量に広い維重に有効となる。また、本発明の除草剤組成物を積成ななりまた。 のえばノビエに対する通期幅が非常に広ななり、 田植時に本発明の除草剤組成物を散布するとは ノビエの25葉期程度まで適用出来、しかも維草 の抑制期を長期にすることが出来る。

〔発明の実施例〕

本発明を更に具体的に説明するため以下実施例を挙げて説明するが、本発明はこれらの実施例に 限定されるものではない。

尚、以下の実施例(配合例及び試験例)に於いては使用した化合物を"化合物派"で表示するが、

この"化合物 K"の化合物はそれぞれ第1表及び 第2 表に示す構造式の化合物に相当するものであ

	第 1 赛
化合物系	構 造 式
(A)	O OF OOH, OOH,
(B)	OH ₃ OOH ₃ OA
(0)	O OS O OS

化合物 版	棉 造 式
(a)	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O
(E)	O O & O & O & O & O & O & O & O & O & O
(P)	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O

化合物 瓜	梯		式	
(0)	OH,	OCH ₂	F Ca	•
(н)	N N OH:	OOH.	>-0 <i>8</i>	
(1)	N N OH,	O OS) c c c	

式

	好 4 3 又
化合物 Æ	標 造 式
(1)	OCH, OH,
(2)	Cooh, Cs C, Hs Cooh, Cs C, Hs
(3)	Br S OH:
(4)	OH:O S OH:O OH:

襟 造 化合物 瓜 осн. (5) COCH: C& OOH, (6) COOH O OH, (7) OOCH 2 O & (8) COCH+O&

また、上記化合物のうち新規化合物である第2 表に示す化合物 低1~8 については次のような方 法で合成し、その構造式を確認した。 合成例 1

- 2 . 6 - ジメチルアニリン 5. 8 1 9 (0. 0 2 4 mole)をペンゼン40型に溶解し、トリエチル アミン 3.10g (0.031 mole) を加え、氷水 中に設置した。次いでクロルアセチルクロリド 3.19g (0.028 mole)のペンゼン溶液 (15 mb)を徐々に添加した。3時間提拌した後、50 でで3時間加熱した。該反応混合物を室温に冷却 した後、水50ml、2N-塩酸50ml、続いて水 50 mlによって順次洗浄し、ペンセン層を無水硫 酸ナトリウムで乾燥した。ペンセンを波圧下で留 去した後、残骸を真空蒸留し、沸点172℃/ 0.15 mHg の淡黄色固体 5.0 3 g を得た。この ものの赤外スペクトルを測定した結果、3100 ~ 2 8 0 0 cm⁻¹ に O ー H 結合に基づく吸収、1670 cm⁻¹ にアミド基のカルポニル結合に基づく強い吸

収を示した。

その元素分析値は、C59.20%、H5.64%、 N 4. 3 7 % であって、組成式 O16H10 N 8 O2 O & (323.84) に対する計算値である 0 5 9.3 3 %、 H 5. 6 1 %、N 4. 3 3 % K 良く一致した。

また、質量スペクトルを測定したところ、エ/ ● 3 2 3 に分子量に対応する分子イオンピーク, M[®] , m/ · 2 8 8 に M[®] - C4 に対応するビー m / • 2 4 6 K M · OOOH * O& K 対応するビ -1.m/0127(1005)K

に対応する各ピークを示

した。

さらに、「H 一核磁気共鳴スペクトル(&;ppm :テトラメチルシラン茜草、重クロロホルム溶媒 を測定した。その解析結果は次のとおりである。

1.95 ppm にプロトン6個分の単一線を示し、フェニル基の2及び6位に関換した(f)のメチルプロトンに相当する。3.50 ppm にプロトン3個分の単一線を示し、(a)のメチルプロトンに相当する。3.72 ppm にプロトン2個分の単一線を示し、(e)のメチレンプロトンに相当する。4.75 ppm にプロトン2個分の単一線を示し、(d)のメチレンプロトンに相当する。6.55 ppm にプロトン2個分の型一線を示し、(d)のメチレンプロトンに相当する。6.55 ppm にプロトン2個分の四重線を示し、(b)及び(c)のチオフェン環のプロトンに相当する。7.00~7.45 ppm にプロトン3個分の多重線を示し、(g)。(b),及び(i)のベンセン環のプロトンに相当する。

上記の結果から、単離生成物がN-〔2'-(3'

定したところ、3 1 0 0 ~ 2 8 0 0 cm⁻¹ に C - H 結合に基づく吸収、1 6 7 0 cm⁻¹ に T ミド基のカ ルポニル結合に基づく強い吸収を示した。その元 素分析値は O 6 2 2 1 %、 H 6. 6 1 %、 N 3. 9 0 %であって、組成式 O₁₀ H₂₄ N 8 O₂ C & (3 6 5. 9 2) に対する計算値である C 6 2 3 6 %、 H 6. 6 2 %、 N 3. 8 4 %に良く一致した。

また、質量スペクトルを測定したところ、m/ \bullet 3 6 5 に分子量に対応する分子イオンピーク, M^{\oplus} , m/ \bullet 3 3 0 に M^{\oplus} - O8 に対応するピーク,m/ \bullet 2 8 8 に M^{\oplus} - $OOCH_2O8$ に対応するピーク,m/ \bullet 1 4 1 (1 0 0 %) に

O₂H₈O S OH₂[®] に対応する各ビークを示した。

さらに、「H 一核磁気共鳴スペクトル(& ; ppm : テトラメチルシラン基準、重クロロホルム溶媒) を測定した。その解析結果は次の通りである。 -メトキシ)-チエニルメチル)- N - クロロアセト-2,6-ジメチルアニリドであることが明らかとなった。収率はN-(2'-(3'-メトキシ)-チエニルメチル〕-2,6-ジメチルアニリンに対し、66.25(0.016 mole)であった。 合成例2

2,6-ジェチル・N-クロロアセトアニリド
271g(0.012 mele)、2-クロロメチル
-5-エトキシチオフエン212g(0.012
mele)を以りりム0.83g(6.0×10⁻⁸
mele)をN,N-ジメチルホルムアミド(以下
DMPと略す。)50 W中に加え、攪拌した。該
反応混合物を1000で3時間加熱した後、窒温
で1時間攪拌した。沈豫した塩化カリウムを認別
した後、濾液中のDMPを減圧下で留去し、残強
に水100 Wを加え、エーテル抽出した。エーテル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で
ル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で
ル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で
ル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で
ル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で
ル層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下で
カーテルを留去した。残強を真空蒸留することにより、沸点182で/0.30mHgの
の赤外スペクトルを測

1.1 5 ppm にプロトン 6 個分の三重線を示しい、フェニル書の 2 、 6 位換した 0 ppm にだる。 1.4 0 ppm にだる。 1.4 0 ppm ににおった 1.4 0 ppm にには 1.4 0 ppm にには 1.4 0 ppm にには 1.4 0 ppm にには 1.4 0 ppm には 1.4 0 ppm に 1.4 0 ppm

TO THE BUILDING MAKE A MOTHER THE SAMPLE A

特開昭61-148105(9)

ppm にプロトン 1 個分の二重線を示し、チオフエン環上の(c)のプロトンに相当する。 6.3 9 ppm にプロトン 1 個分の二重線を示し、チオフエン環上の(d)のプロトンに相当する。 7.1 0 ~ 7.4 0 ppm に多重線を示し、(i), (j), 及び(k)のペンゼン環のプロトンに相当する。

上記の結果から、単離生成物がN-(2-(5'-エトキシ)-チェニルメチル)-N-クロロアセト-2,6-ジェチルアニリドであることが明らかとなった。収率は2,6-ジェチル-N-クロロアセトアニリドに対し79.7%(9.57×10-5 mole)であった。

合成例 3

合成例 1 における N - 〔 2 - 〔 3 - メトキシ) - チェニルメチル〕 - 2 。 6 - ジメチルアニリン の代わりに N - 〔 2 - 〔 5' - ブロム〕 - チェニル メチル - 2 , 6 - ジメチルアニリン 1.8 1 8 〔 6.1 4 × 1 0⁻⁵ mole〕 を用いた以外は、 実施 例 1 と同様に反応させ後処理を行い、 カラムクロ マトにて精製し、黄色固体 1.1 3 8 を得た。 この

かとなった。収率は N - (2' - (5' - ブロム) -チエニルメチル) - 2 , 6 - ジメチルアニリンに 対し、4 9 5 % (3.0 4 × 1 0⁻³ mole) であっ た。

合成例 4

合成例 1 ~ 3 において詳細に記述したのと同様な方法により、第 3 表に記載した N - 置換 - クロロアセトアニリドを合成した。 なお第 3 表には合成した N - 置換 - クロロアセトアニリド化合物の態様、物性(沸点)、赤外吸収スペクトルに移りる特性吸収値、及び元素分析結果をも併せて略配した。また、第 3 表に於ける化合物の表示は前配一般式〔1〕の「 A — 集」を" D "とし、

ものの赤外スペクトルを測定した結果、3110 ~2900cm^{-1にC}CーH結合に基づく吸収、1670cm⁻¹にアミド基のカルボニル結合に基づく強い吸収を示した。その元素分析値は048.43%、H4.05%、N3.99%であって、CisHisNSOBrO& (37271)に対する計算値であるC48.20%、H4.32%、N3.75%に良く一致した。

また、質量スペクトルを測定したところ、 m/ 。 3 7 1 に分子量に対応する分子イオンビーク 。 M^{\oplus} , m/ 。 3 3 6 に M^{\oplus} — CA に対応するビーク, m/ 。 2 9 3 に M^{\oplus} — $COCH_2OA$ に対応するビーク, m/ 。 1 4 3 (1 0 0 %) に

さらに、「H 一核磁気共鳴スペクトルについて は、明細書中に具体例として示したとおりである。

上記の結果から、単離生成物が N - (2' - (5' - ブロム) - チエニルメチル) - N - クロロアセト-2,6-ジメチルアニリドであることが明ら

٦			П	_				<u></u>			_	~	6
	第(4)第七十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二	(B)	z	437	4.33	4.09	4.15	4.25	\$ 0,	4.31	4.2.7	432	409
	を置	₹	Ξ	5.64	5.6 1	6.04	5.98	4.40	4.40	12.4	4.62	5.16	202
	元素分果製廠	の機能	٥	59.20	59.33	61.90	6043	5292	52.33	1675	54.88	56.84	56.14
	-	- C	(0=0)	2	0 7	0 8 9 .	2	. 020	0 / 0 1	000	0001	9	
K.	铬	(東京)		1850	0.30mHg	1745	0.2 SeeHg	73591		1755/	0.20mHg	1585/	0.2 5mHg
E .		数			(1) (1) (2)	4	お盆液存	1 4	然固 矣 80体		(本) (本) (本)	然 其	粘稠液体
	-N-B	COCHECA	æ	CH,		g,		30		GH.		£ E	0, H. C
	D - OH - N - B		٥		Ns ✓ SHO	, ноо	ď	,00Hs	ď		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	90	[}
		¥		Γ	~		81		m		-		r)

--55--

特開昭61-148105 (10)

次に具体的に本発明を説明するため以下製剤の配合例及び試験例を示すが、本発明はこれらの配合例及び試験例に限定されるものではない。但し、以下の配合例及び試験例に於ける「部」は重量部を示し、使用した化合物はそれぞれ第1表及び第2表に示す構造式の化合物を"化合物派"で表示した。

配合例1 粒 剂

化合物(A)	*** *** *** *** ***	5 部
化 合 物 (1)	*** *** *** *** ***	1部
ベントナイト	*** *** *** *** ***	5 4 部
3 n 1	*** *** *** ***	4 0 部

以上を均一に孤合粉砕して後、少量の水を加えて提拌混合複和し、押出式造粒機で造粒し、乾燥 して粒剤にする。

配合例 2 粒 剤

化合物	(A)	*** *** *** *** ***	4 部
化合物	(3)	*** *** *** ***	2部
ペントナイト			3 部
4 Tu	n		1 202

配合例 5 粒 剤

化合物(0)	*** *** *** *** ***	4	部
化合物(1)	··· ··· ·· ·· ·· ·· ·· ·· 0.	8	部
ペントナイ	۲	5 5.	2	部
g n	1	4	0	部

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合控和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。

配合例 6 粒 新

化合物(C)	*** *** *** *** *** ***	2 部
化 合 物 (6)		2 部
ベントナイト	*** *** *** *** ***	5 6 部
8 N 1	*** *** *** *** ***	4 0 88

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合摂和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。

配合例7 粒 剤

化	合	物	(D)	··· ··· ··· ··· ··· ···		5 A
化	合	物	(5)	*** *** *** *** ***		3 部
~	ント	+	1 h		5	2. 部

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合捏和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。

配合例 3 粒 剤

化	合	物	(B)	•••	•••	•••	•••	•••	•••		4	部
化	仓	物	(6)	•••	•••	•••	•••	•••	•••		1	部
~;	/	+ 1 H	•			•••	•••	•••	•••	•••	•••	5	5	部
		٠.	'n									4	۸	如

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合控和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。

配合例 4 粒 剤

化合	物	(B)	*** *** *** *** ***	5 部
化合	物	(4)		2 部
ペント	ナイ	١	*** *** *** ***	5 3 部
_	_	_		4 0 27

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合控和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。

タ ル ク …………… 40部

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合提和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。

配合例8 粒 剂

化合物(D))	2. 5 剖
化 合 物 (2)		2. 5 部
ベントナイト	*** *** *** ***	5 5 部

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合捏和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。

配合例 9 粒 角

化合	物	(E)	•••	•••	•••	•••	•••	•••		3	部
化 合	物	(7)	•••	: ···			•••	•••		2	部
ベント	ナイ	F .	•••	•••	•••	•••	•••	•••	5	5	部
A	N.	7							4	0	訊

以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、提拌混合捏和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。

配合例 1 0 粒 剤	タ ル ク 40部
化合物(E) 4部	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加え
化合物(1)	て、攪拌混合揑和し、押出式造粒機で造粒し乾燥
ペントナイト 55.5部	して粒剤にする。
タ ル ク ・	配合例 1 3 粒 剤
以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加え	化 合 物 (G) 3 都
て、攪拌混合樫和し、押出式造粒機で造粒し乾燥	化合物(8) 1.5部
して拉剤にする。	ベントナイト 5 5.5 部
配合例 1 1 粒 剤	タ ル ク
化合物 (F)	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加え
化合物 (7) 1部	て、攪拌風合檀和し、押出式造粒機で造粒し乾燥
ペントナイト 55部	して粒剤にする。
タ ル ク	配合例14 粒 剤
以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加え	化合物 (G) 5部
て、攪拌混合捏和し、押出式造粒根で造粒し乾燥	化合物 (6) 1.5部
して粒剤にする。	ベントナイト 53.5部
配合例 1 2 粒 剤	タ ル・ク 4 0 部
	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加え
化合物 (2) 2部	て、攪拌風合揑和し、押出式造粒機で造粒し乾燥
マントナイト 5.4部	して粒剤にする。
ペントナイト 5 4 m	
	タルク 40部
配合例 1 5 粒 剤	タ ル ク 40部 以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加え
配合例 1 5 粒 剤 化合物 (H) 4部	<i>y v v</i>
配合例 1 5 粒 剤 化合物 (H) 4 部 化合物 (3) 1部	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加え
配合例15 枚 剤 化合物 (H)	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合揑和し、押出式造粒機で造粒し乾燥
配合例 1 5 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 5 5部 タルク 4 0部	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合担和し、押出式造粒機で造粒し乾燥して粒剤にする。
配合例15 粒 剤 化合物 (H)	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、撹拌混合担和し、押出式造粒機で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例18 乳 剤
配合例15 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 1部 ペントナイト 55部 タ ル ク 40部 以上を均一に混合分砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合控和し、押出式造粒根で造粒し乾燥	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、撹拌混合担和し、押出式造粒機で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例 1 8 乳 剤 化 合 物 (A)
配合例15 枚 剤 化合物 (H)	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、撹拌混合担和し、押出式造粒機で造粒し乾燥して粒剤にする。
配合例15 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 1部 ペントナイト 55部 タ ル ク 40部 以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合檀和し、押出式造粒根で造粒し乾燥して粒剤にする。 正合例16 配合例16 粒 剤	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、撹拌混合担和し、押出式造粒根で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例 1 8
配合例 1 5 粒 剤 化合物 (H)	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、提拌混合担和し、押出式造粒根で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例 1 8 乳 剤 化 合 物 (A)
配合例 1 5 粒 剤 化合物 (H)	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、撹拌混合担和し、押出式造粒根で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例 1 8 乳 剤 1 0 部 化 合 物 (1)
配合例 1 5 粒 剤	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合担和し、押出式造粒根で造粒し乾燥して粒剤にする。 を合例18 乳 剤 化合物(A)
配合例15 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 55部 ペントナイト 55部 タルク 40部 以上を均一に混合分砕して後、少量の水を加え て、攪拌混合檀和し、押出式造粒根で造粒し乾燥 して粒剤にする。 配合例16 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 54.5部	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合望和し、押出式造粒機で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例18 乳 剤 化 合 物 (A)
配合例15 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 55部 ペントナイト 40部 以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加え て、撹拌混合 抱和し、押出式造粒根で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例16 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 54.5部 ペントナイト 54.5部	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合担和し、押出式造粒機で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例 18 乳 剤 化 合 物 (A)
配合例15 粒 剤 化合物 [H]	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合担和し、押出式造粒根で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例18 乳 剤 化 合 物 (A)
配合例 1 5 粒 剤	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、提拌混合担和し、押出式造粒機で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例 18 乳 剤 化 合 物 (A)
配合例15 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 55部 ペントナイト 55部 タルク 40部 以上を均一に混合分砕して後、少量の水を加集 して粒剤にする。 配合例16 粒 剤 化合物 (H) 4部 化合物 (3) 54.5部 パントナイト 54.5部 パントナイト 54.5部 パントナイト 54.5部 パントナイト 54.5部 パントナイト が の水を加え は神温合控和し、押出式造粒機で造粒し乾燥 して粒剤にする。	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、攪拌混合担和し、押出式造粒機で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例18 乳 剤 化 合 物 (A)
配合例15 粒 剤 化合物 (H)	以上を均一に混合粉砕して後、少量の水を加えて、提拌混合担和し、押出式造粒模で造粒し乾燥して粒剤にする。 配合例 18 乳 剤 化合物(A)

					77777-01 1	.40100(12)
以上を均一に 混合 して	乳剤とする。		ソルポール	2680		5 部
配合例20 乳	剤		以上を均一	に混合し	して乳剤とする。	
化合物(A)	*** *** *** *** ***	2 0 部	配合例 2 3	乳	剤	
化 合 物 (2)	*** *** *** *** ***	1 0 部	化 合 物	(F)	*** *** *** *** ***	1 5 部
キッレン	*** *** *** ***	5 0 部	化合物	(6)	*** *** *** *** ***	10部
カワカゾール 2号	*** *** *** *** ***	10部	キシレ	>	*** *** *** *** ***	6 0 部
ソルポール 2680		5 部	カワカゾー。	ル 2号		10部
以上を均一に混合し	て乳剤とする。		ソルポール	2680	*** *** *** *** ***	5 部
配合例 2 1 乳	剤		以上を均一	に混合し	て乳剤とする。	
化 合 物 (B)	*** *** *** *** ***	3 0 部	配合例 2 4	A.	剤	
化合物(3)		5 部	化合物	(I).		20部
+ 9 V V	*** *** *** ***	5 0 部	化合物	(8)	*** *** *** *** ***	8 部
カワカゾール 2号		10部	キシレ	×		5 7 部
ソルポール 2680		5 部	カワカゾー	レ 2号		1 0 部
以上を均一に混合し	て乳剤とする。		ソルポール	2680	*** *** *** *** ***	5 部
配合例22 乳	剤		以上を均一	に混合し	て乳剤とする。	
化 合 物 (C)	*** *** *** ***	1 0.部	配合例 2 5	水和剤		
化合物 (4)	*** *** *** *** ***	6 部	化合物	(A)	*** *** *** *** ***	3 0 部
キシレン	*** *** *** *** ***	6 9 部	化合物	(1)	*** *** *** *** ***	10部
カワカゾール 2号	*** *** *** *** ***	1 0 部	ジークラ	1 h A	*** *** *** *** ***	5 6 部
ソルボール 5039	・ジークライト工業 (株) 雨 性剤とアニオン性界面活性	2 部	以上を均一 配合例 2 8 化 合 物	に 温合 i 乳 〔 G 〕	ンて乳剤とする。 剤 	15部
物:東邦化学(株)		A)C O CO C	化合物	(6)	*** *** *** *** ***	10部
カープレックス(固結		2 24	ジークラ	•	*** *** *** *** ***	7 1 部
_	· 塩野義製薬 (株) 商品名)	2部	ソルポール		*** *** *** *** ***	2部
	・塩ガ素素素 (水) 間凹名 /		カーブレ		*** *** *** *** ***	2部
配合例 2 6 乳	が はこの を 別とりを	o o		_	、て乳剤とする。	2 BP
	My	2 0 部	成工を与一配合例29	乳	ア (孔 州 と す る 。	
	*** *** *** *** ***	10部				3 0 is s
ジークライト A		5 6 2 15	化合物		•	1588
ソルポール 5039		2部		• •	*** *** *** ***	5 1 部
カーブレックス		₂ 部				2 部
以上を均一に混合し		2				2 部
配合例 2 7 乳	剤			-	ンて乳剤とする。	- нр
化合物(E)	··· ··· ··· ···	10部			ンC私用とする。 ドにおける除草効	EE 92 54
化 会 物 (5)	*** *** *** *** ***	10部			「にをりる欲 年別 とのワグネルボッ	
ジークライト A	*** *** *** *** ***	7 6 部	-		・シック ホルホッ くを入れて混合し	,,
ソルポール 5039		2 部	工会を八 たん		/	73. Ob CH 47
カーブレックズ		2 部		-	重草 (コナギ、ア	ゼナ、キカ

特開昭61-148105 (13)

シグサ)、ホタルイのそれぞれの積子を上配のボットに混播し、更にウリカワ塊茎、ミズガヤッリ塊茎を置床した。さらに 2.5 菜期の稲苗を移植し、ボットを 20~25 ℃の温室内に置いて、植物を育成し、播種後 7 日目、ヒエが 1 菜期の時期に所定量の楽剤量になるように楽剤希釈液をメスピペットで摘下処理した。

業液滴下後3週間目に各種雑草に対する除草効果を下記の判定基準に従い調査した。

結果は第4次に示す。

判定基準

5 … 数 草 率 9 0 多 以 上 (ほとんど完全枯死)

4 ... 7 0 ~ 9 0 %

3

2 20~40 \$

1 ... , 5 ~ 2 0 %

0 … . 5 % 以下(ほとんど効力なし)

但し、上記の殺草率は、楽剤処理区の地上部生草重なよび無処理区の地上部生草重を測定して下記の式により求めたものである。

焦 4 表

化合物	有効成分の 処理量 タ/ a	ノヒェ	広兼雑草	ホタルイ	ウリカワ	ジズガキッり
ω	1. 2 5 0. 6 2 5	4 2	2	5 3	5 3	5
(B)	1. 2 5 0. 6 2 5	2	4 2	5 3	5 3	5
(0)	1. 2 5 0. 6 2 5	2	4 2	5 3	5 3	5 4
(D)	1.25 0.625	3 1	4 2	5 3	5	5
(JE)	1.25 0.625	2	4 2	5 3	5	5
(P)	1.25 0.625	2	4 2	5 3	5	5
(0)	1.25 0.625	4 2	2	5 3	5	5
CHO	· 1.25	4 2	4 2	5 3	5 3	5
(1)	1. 2 5 0.6 2 5	4 2	4 2	5 3	5	5

化合物	有効成分の 処理量 タ/ a	ノビエ	広葉雑草	ホタルイ	クリカワ	シズガヤンり
(1)	1.0	5	4	4	0	3
(1)	0. 5	5	3	3	0	1
(2)	2.0	5	· 3	3 .	0	3
(2)	1.0	5	2	2	0	2
(3)	2.0	5	4	4	0	4
(5)	1.0	5	3	3	0	2
(4)	2.0	5	4	4	0	3
(*)	1.0	5	3	3	0	2
(5)	2.0	5	3	3	0	3
(8)	1.0	5	2	2	0	2
(6)	1.0	5	3	4	0	3
(0)	0. 5	5	2	3	0	2
/m\	2.0	5	3	3	1	3
(7)	1.0	5	2	2	0	2
(8)	2.0	5	4	4	0	3
(0)	1.0	5 ,	3	3	0	2

77:Min 01-140100 ()

以下余息百五

化合物系	有効成分の 処理量 ダ/a	ノビエ	広葉雑草	ホタルイ	ウリカワ	ミズカヤシリ
(A)+(1)	0.625+0.5 +1.0. 1.25+0.5	5 5 5	5 5	5 5 5	5 5	5 5 5
(A)+(3)	+ 1.0 0.6 2 5 + 1.0 + 2.0 1.2 5 + 1.0 + 2.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5
[A]+(4)	0.6 2 5 + 1.0 + 2.0 1.2 5 + 1.0 + 2.0	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5
(A)+(6)	0.625+0.5 +1.0 1.25 +0.5 +1.0	5 5 5	5 5 5	5 5 5	5 5 5	5 5 5 5
(8)+(A)	0.625+1.0 +2.0 1.25 +1.0 +2.0	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5 5
(B)+(1)	0.6 2 5 + 0.5 + 1.0 1.2 5 + 0.5 + 1.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5

化合物	有効成分の 処理量 9/a	ノビエ	広策雑草	ホタルイ	ウリカワ	ミズガヤツリ
	0.6 2 5 + 1.0	5	5	5	5	5
	+ 2.0	5	5	5	5	5
(B) +(2)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
. 1	+ 2.0	5	5	5	5	5
	0.6 25+1.0	5	5	5	5	5
	+2.0	5	5	5	5	5
(B) +(5)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
	+2.0	5	5	5	5	5
-	0.6 2 5+1.0	5	5	5	5	5
	+ 2.0	5	5	5	5	5
(08) +(7)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
l f	+ 2.0	5	5	5	.5	5
	0.6 2 5 + 0.5	5	5	5	5	5
	+ 1.0	5	5	5	5	5
(0) +(1)	1.25 + 0.5	5	5	5	5	5
1 1	+ 1.0	5	5	5	5	5
	0.6 2 5+ 1.0	5	5	5	5	5
500 (0)	+ 2.0	5	5	5	5	5
(0) +(2)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
	+ 2.0	5	5	5	5	5
	0.6 2 5+ 1.0	5	5	5	5	5
F00 (/)	+ 2.0	5	5	5	5	5
(O) +(4)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
	+20	1 5	5_	5	5	15_

					 -	
化合物	有効成分の 処理 強 9/a	ノビエ	広業雑草	ホタルイ	ウリカワ	ミズガヤツリ
	0.6 25+0.5	5	5	5	5	5
	+1.0	5	5	5	5	5
(O) +(6)	1.25 +0.5	5	5	5	5	5
	+1.0	5_	5	5	5	5
	0.6 25+0.5	5	5	5	5	5
(a)	+1.0	5	5	5	5	5
(0) +(1)	1.25 +0.5	5	5	5	5	5
	+1.0	5	5	5	5	5
	0.6 2 5+ 1.0	5	5	5	5	5
	+ 2.0	5	5	5	5	5
(0) +(3)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
	+2.0	5_	5	5	5	5
	0.5 2 5 + 1.0	5	5	5	5	5
۱ ــ .	+ 2.0	5	5	5	5	5
(20) +(5)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
	+ 2.0	5	5	5	5	5
	0.6 2 5 + 1.0	5	5	5	5	5
	+2.0	5	5	5	5	5
(0)+(7)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
1	+2.0	5	5	5	5	5
	0.6 2 5 + 0.5	5	5	5	5	5
(E) +(1)	+ 1.0	5	5	5	5	5
	1.25 +0.5	5	5	5	5	5
1	+ 1.0	5	<u> 5</u>	5	5	5

	有効成分の		広	ホ	ø	3.
化合物	4 処理量	٦	業	9	2	至
Ms.	9/2	포	業維革	1	カワ	ミズガヤツリ
	0.6 25+1.0	5	5	5	5	5
	+ 2.0	5	5	5	5	5
(E)·+(4)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
ļ	+2.0	5	5	5	5	5
	0.0 2 5+0.5	5	5	5	5	5
	+1.0	5	5	5	5	5
(E) +(e)	1.2 5 +0.5	5	5	5	5	5
	+1.0	5	5	5	_ 5	5
	0.6 2 5+1.0	5	5	5	5	5
~~ . (~)	+.2.0	5	5	5	5	5
(E) +(7)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
	+2.0	5	5	5	5	5
	0.6 2 5 + 0.5	5	5	5	5	5
cm2 .443	+1.0	5	5	5 .	5	5
(F) +(1)	1.25 +0.5	5	5	5	5	5
	+1.0	5	5	5_	5_	5
	0.6 25+1.0	5	5	5	5	5
(0)	+ 2.0	5	5	5	5	5
(JF) +(3)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
	+20	5	5	5	5	5
	0.6 2 5+ 1.0	5	5	5	5	5
m .//	+2.0	5	5	5	5	5
OF) +(4)	1.25 +1.0	5	5	5	5	5
	+ 2.0	5	5	5	5	5

化合物	有効成分の 処理量 ダ/a	ノヒエ	広葉雑草	ホタルイ	ウリカワ	**********
(JF') +(6)	0.6 2 5 + 0.5 + 1.0 1.2 5 + 0.5 + 1.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5
(JF) +(8)	0.6 25 +1.0 +2.0 1.25 +1.0 +2.0	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5
(G) +(1)	0.625+0.5 +1.0 1.25 +0.5 +1.0	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5	5 5 5
(G) +(2)	0.6 2 5+ 1.0 + 2.0 1.25 + 1.0 + 2.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5
(G) +(5)	0.6 2 5+1.0 +2.0 1.2 5 +1.0 +2.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5
(G) +(7)	0.6 2 5 + 1.0 + 2.0 1.2 5 + 1.0 + 2.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5

化合物	有効成分の 処理量 9/a	ノヒエ	広兼雑草	***	ウリカワ	ジズガヤシ リ
(H) +(1)	0.6 25 +0.5 +1.0 1.2 5 +0.5 +1.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5555	5 5 5	5 5 5
()+() +(3)	0.6 2 5 + 1.0 + 2.0 1.2 5 + 1.0 + 2.0	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5	5 5 5	5 5 5
(H) +(4)	0.6 25+4.0 +2.0 1.25 +6.0 +2.0	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5	5 5 5
(H) +(6)	0.6 2 5 + 0.5 + 1.0 1.2 5 + 0.5 + 1.0	5 5 5 5	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5
(1)+(1)	0.6 25+0.5 +1.0 1.25 +0.5 +1.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5
(I] +(4)	0.6 2 5 + 1.0 + 2.0 1.2 5 + 1.0 + 2.0	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5

化合物	有効成分の 処理量 9/a	ノヒエ	広乗雑草	ホタルイ	ウリカワ	ベスカキシリ
(I) +(6) /	0.6 2 5 + 0.5 + 1.0 1.2 5 + 0.6 + 1.0	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5
(1) +(7)	0.6 2 5 + 1.0 + 2.0 1.2 5 + 1.0 + 2.0	5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5	5 5 5 5

試験例 2

内径 8 cmのポリエチレン製ポットに水田土壌を充填し、水田状態でタイヌビエを育成し、ヒエの 2 乗期に水和剤に製剤した各所定量の楽剤を湛水土壌処理した。

ポットは 2 5 ~ 3 0 ℃の温室内に健いて管理育成し、処理後 3 0 日目に残存しているヒエの地上部生草重を削たし、下記の式により殺草率以を算出した。

結果は第5表に示す。

股 草 率 別= (1- 処理区の地上部生草重 無処理区の地上部生草重)×100

Ħ	点		段	草	塞			
	0		0	~		9	%	
	1	1	0	~	1	9	%	
	2	2	0	~	2	9	%	
	3	3	0	~	3	9	%	
	4	4	0	~	4	9	%	
	5	5	0	~	5	9	%	
	6	6	0	~	6	9	*	
	7	7	0	~	7	9	%	
	8	8	0	~	8	9	*	
	9	9	0	~	9	9	%	
	0			1	0	0	%	

除草効朵

第 5 表

72 A 54m	有効成分の	除草効果
化合物	処理丑	袋
Æ.	9/a) <u>a</u>
		契 御 位
403	0. 5	5
(1)	0. 2 5	3
	1. 0	4
(2)	0. 5	2
	1. 0	4
(3)	0. 5	3
	1. 0	4
(4)	0. 5	2
	1. 0	٥
(5)	0. 5	2
	0. 5	5
(6)	0. 2 5	3
	1. 0	4
(7)	0. 5	2
	1. 0	4
(8)	0. 5	2

化合物	処理设 8/a	双唇位
	5	6
(A)	2. 5	4
	1. 2 5	2
	5	6
(B)	2. 5	3
	1. 2 5	2
	5	5
ത്ര	2.5	3
	1. 2 5	2
	5	5
(O)	2. 5	3
	1. 2 5	1
	5	4
Œ	2. 5	3
	1. 2 5	1
	5	6
(F)	2. 5	3
	1. 2 5	2

有効成分の

	有効成分の	除草効泉
化合物系	処型社	突测位
	5	4
ത	2. 5	3
<u> </u>	1. 2 5	1
	5	4
(H)	2.5	3
	1. 2 5	1
	5	5
(1)	2. 5	3
	1. 2 5	2

	有効成分の	除草菊果
化合物	ね別成分し 処型Ω 9/a	突阀位
(A) +(1)	1.2 5 + 0.2 5 + 0.5 2.5 + 0.2 5	8 9 9
	+ 0.5 1.2 5 + 0.5 + 1.0	1 0 8
(E)+(A)	2.5 + 0.5 + 1.0	9
(A) +(4)	1.25+0.5 +1.0 2.5 +0.5 +1.0	8 9 9
(A) +(6)	1.25 + 0.25 + 0.3 2.5 + 0.25 + 0.5	8 9 1 0 1 0
(B) +(1)	1.25+0.25 + 0.5 2.5 + 0.25 + 0.5	8 9 9

特開昭61-148105(17)

	有効成分の	除草効果
化合物	処理量	奥測
7/6	9/2	値
	1.25+0.5	7
(B) +(2)	+ 1.0	8
(ב) ∓ נש	2.5 + 0.5	8
	+ 1. 0	9
	1.25+0.5	8
(JB) +(5)	+ 1. 0	8
(3) (0)	2.5 + 0.5	9
	+ 1.0	1 0
	1.25+0.5	7
(B) +(7)	+ 1.0	8
Q-3 ·(.,,	2.5 + 0.5	8
	+ 1.0	9
	1.25+0.25	8
(0) +(1)	+ 0. 5	9
-5 (-7	2.5 + 0.25	9
	+0.5	10
	1.25+0.5	7
(O) +(3)	+ 1.0	8
	25 +0.5	9
	+ 1.0	10

	有効成分の	除草効果
化合物	処理量	夹
/AL	9/=	御値
	1.25+0.25	7
(0) +(6)	+ 0.5	8
(0) (0)	2.5 + 0.25	10
	+ 0.5	10
	1.25+0.5	7
(0) +(8)	+ 1.0	8
(0) 1(0)	2.5 + 0.5	8
	+ 1. 0	9
	1.25+0.25	8
(0) +(1)	+ 0. 5	9
(4) (4)	25 + 0.25	9
	+ 0. 5	10
	1.25+0.5	7
(0) +(4)	+ 1.0	9
עט ייש	2.5 + 0.5	9
	+ 1, 0	10
	1.25+0.25	8
(D) +(6)	+ 0, 5	9
٠,٠,٠,٠	2.5 + 0.25	10
	+ 0, 5	10

	有効成分の	除草効果
化合物	処理量 9/a	実測値
	1.2 5 + 0.5	8
(0) +(7)	+1.0	9
(י)+נען	2.5 + 0.5	10
	+1.0	10
	1.25+0.25	7
(JE) +(1)	+0.5	, 8
(A) +(1)	25 +0.25	9
	+ 0.5	0.1
	1.25+0.5	8
CCC +/a)	+ 1.0	9
(E) +(2)	2.5 + 0.5	9
	+ 1.0	10
	1.25+0.5	7
CCC . (e)	+ 1.0	9
(E) +(5)	2.5 + 0.5	9
	+ 1.0	10
	1.25+0.5	7
OFD ./#\	+10	8
()E) +(7)	2.5 + 0.5	9
	+ 1.0	10

化合物	有効成分の	除草効果
	処理量 9/a	実御値
(P) + (1)	1.25+0.25	8
	+ 0.5	9
	2.5 + 0.25	9
	+ 0.5	10
	1.25+0.25	8
(JF) + (6)	+ 0.5	9
(۵) د ری	25 + 0.25	9
	+ 0.5	10
	1.25+0.5	7
(JF) + (7)	+ 1. 0	8
	2.5 + 0.5	9
	+ 1. 0	10
(P) + (8)	1.25+0.5	8
	+ 1.0	9
	2.5 + 0.5	10
	+ 1.0	10
	1.25+0.5	7
(G) + (2)	+ 1.0	8
	2.5 + 0.5	9
	+ 1.0	10

化合物	有効成分の	除草効果
	処理量	実
	9/2	御値
	1.25+0.5	7
GD . (6)	+ 1.0	8
(G) + (3)	2.5 + 0.5	8
	+ 1.0	9
	1.25+0.25	8
503 · s\	+ 0.5	9
(G) + (6)	2.5 + 0.2 5	9
	+ 0.5	10
	1. 2 5 + 0. 5	7
(3) + (7)	+ 1. 0	8
(d) + (1)	2.5 + 0.5	8
	+ 1. 0	9
	1.25+0.25	7
(H) +(1)	+ 0.5	8
ענוד ענט	2.5 + 0.2 5	9
	+ 0.5	10
	1.25+0.5	8
(H) + (5)	+ 1.0	9
(H) + (5)	2.5 + 0.5	10
	+ 1.0	10

化合物	有効成分の 処理量 9/a	除草効果
		実測値
(1) + (6)	1.25+0.25	8
	+ 0.5	9
	2.5 + 0.25	10
	+ 0.5	10

個々の活性化合物は、その除草活性にそれぞれ 欠点を示す場合が多くあるが、その場合2種の活 性化合物を組合わせた場合の除草活性が、その2 種の化合物の各々の活性の単純な合計(期待され る活性)よりも大きくなる場合にとれを相乗作用 という。

2種の除草剤の特定組合わせにより期待される 活性は、次の様にして計算することができる。 (Colby. 8. R. 除草剤の組合わせの相乗および拮 気反応の計算「Weed」 Vol. 1 5. 20~22頁、 1967年をお照):

$$E = X + Y - \frac{X \cdot Y}{1 \cdot 0 \cdot 0}$$

X:除草剤Aをas/アールの費で処理した時

	有効成分の	除草効果
化合物	処理量 9/a	奥)
	1.25+0.25	8
(H) + (6)	+ 0.5	9
	2.5 + 0.2 5	10
	+ 0. 5	10
	1.25+0.5	7
(H) + (8)	+ 1.0	9
	2.5 + 0.5	9
	+1.0	1.0
(1) + (1)	1.25+0.25	9
	2.5 +0.25	9
	+ 0.5	10
	1. 2 5 + 0.5	8
(1) + (3)	+ 1.0	9
(1) + (3)	2.5 + 0.5	9
	+ 1.0	10
	1.25+0.5	7
(1) + (4)	+1.0	8
	25 +0.5 +1.0	10
	1 470	1 40

の抑制率

Y:除草剤Bをb9/アールの量で処理した時のものものます。

E:除草剤 A を a 8 / アール、除草剤 B を b 8 / アールで使用した場合に期待される抑制率 即ち、実際の抑制率が上配計算の E 値より大きいならば、組合わせによる活性は相乗作用を示すということができる。

代理人 弁理士 高 月 亨